⑩公開特許公報(A)

昭62 - 24244

動Int, CI.*
 協別記号 庁内整理番号
 G 03 C 1/34 (1937) 2月 2日
 H C 07 D 235/04 (235/22 7166-4C 7166-4C 審査請求 未請求 発卵の数 1 (全20頁)

⑤発明の名称 ハロゲン化銀写真感光材料

②特 願 昭60-164875

②出 願 昭60(1985)7月24日

73発明 坂 本 日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 勿発 明 4 7 费 日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 明 冗祭 老 宮 英 隆 日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内

①出 願 人 小西六写真工業株式会 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

社

明 ## 1

1.発明の名称

ハロゲン化銀写真感光材料

2. 特許請求の範囲

ハロゲン化類乳別層又はその隣接層中に下記一般式[1]で表わされる化合物の少なくとも1種を含有することを特徴とするハロゲン化級写真感やおは

一般式[[]

「式中、Y'は本業原子、R'、一COR"又は 一SO:R'を表わし、R'、R'及びR'は各々雕 助成區又は労労政協を及わす。Y'は水業原子、 一NHR'、一NHCOR"又は一NHSO:R'を おわし、R'、R'及びR'は各々酬助成協又は労 労政場を表わし、R'は水業原子をも表わす。但 し、Y'とY'が同時に水業原子であることはなく、 またR*が水素原子のと8Y'はR'、一COR"又 は一SO:R"である。Xはハロゲン原子、アルキル猫、アリール猫、アラルキル猫、アルコキシ猫、 ヒドロキシ猫、ニトロ猫又はシアノ猫を表わし、 nは0、1又は2を表わす。)

3. 発明の詳細な説明

【産業上の利用分野】

本見明はハロゲン化銀写真燃光材料に関するものであり、特に感光材料の経時保存中に於けるカブリの発生が防止されたハロゲン化銀写真燃光材料に関するものである。

[従来の技術]

ハログン化製写真感光材料は、露光されなくて 6 見像し得る核の存在に高辺してカブリを生じる 傾向があり、特に経時保存中にカブリの発生によっ で感度の減少、成は精調の劣化などを稍く場合が 帳あて多い。

このような好ましくない現象をできるだけ少なくすることが望ましいことから、従来からカブリ 防止剤、或は安定剤等をハロゲン化銀乳剤に添加 することが知られている。例えば米国特許第
2,403,927号、阿3,804,833号、特公昭39-2825号などに記載の1-フェニルー5-ノルカブトラトラゾール類、成は4-ヒドロキシー6-ノチルー
1,3、3。、7-テトラザインデンなどがカブリ海
制制として用いられてきた。

しかしながら、これらの化合物は経時保存時の カブリ抑制効果が必らずしも充分でなく、また感 度低下や、滑調の軟化をまねくなどの欠点があっ で満足するまでに至っていない。

また、カラー 無光材料の場合には、経時保存性 の改良を室団して用いるカブリ抑制剤がハロゲン 化観光剤に必要以上に強く吸用して、現像処理過程での収載を遅らせたりする弊害が少なくなかっ

【発明の目的】

使って、本発明は上記の実備に置みてなされた ものであり、その新1の目的は、ハロゲン化銀写 真感光材料の経時保存中に於ける写真性能の劣化 を防止し、特にカブリの発生を抑制したハロゲン

- 般式(1)

吹中、Y'は水素原子、R'、一COR'又は一SO1R'を表わし、R'、R'及びR'は各々間 助成語又は力容改描を表わす。Y'は水素原子、 NHR'、一NHCOR'又は一NHSO1R'を 去わし、R'、R'及びR'は名々間筋疾語又は力 貴級語を表わし、R'は水素原子であることはなく、 またR'が水素原子のときY'はR'、一COR'又 は一SO1R'である。Xはハロゲン原子、アルキ ルボ、アリール語、アラルキル語、アルコキン語、 ヒドロキン語、ニトロ語又はレアノ器を表わし、 nは0、1又は2を表わす。

以下、本発明について群進する。

上記一般式 [|] において、 R '~ R *で表わされる脂肪族務としては炭素数 1 ~ 8 (特に 1 ~ 6)

化銀写真燃光材料を提供することにある。

本発明の第2の目的は、現像抑制にもとづく感度の低下や時期の軟化を招く恐れの少ないカブリ 抑制剤を含有したハロゲン化服写真感光材料を提 係することである。

本発明の第3の目的は、患光材料の現像時に溶 出する抑制剤にもとづく現像抑制のない安定した 現像性が得られるハロゲン化類写真感光材料を提 供することである。

本発明の第4の目的は、カラー現像処理過程で の脱載性を阻害したりすることがなく、カブリの 発生が抑制されたハロゲン化銀写真感光材料を提供することである。

【発明の構成】

本発明の上記目的は、ハロゲン化銀 乳剤層又は その隣接層中に下記一般式 (I) で表わされる化 合物の少なくとも1 種を含有することを特徴とす るハロゲン化銀写真感光材料によって速度される。



のアルキル店、炭素数1~8(特に1~6)のアルコキシ髙及び炭素数3~8(特に3~4)のアルケニル茶がほよしい。

上記アルキル猫、アルコキシ猫及びアルケニル 猫は置機塩を有するものも含み、好ましい置換茲 として、例えばヒドロキレ猫、シフノ猫、アルコ キシ猫、アルコキシカルボニル猫、カルボキシ類 (アルカリ金属塩及びアンモニウム塩を含む)、ス ル本盤(アルカリ金属塩及びアンモニウム塩を含 な)及びフェニル器などがあげられる。

具体的には、上記アルキル基及 U アルコキン基 のアルキル基としては、 例えば J チル基、エチル 基、ブチル基、ヒドロキン J チル基、ヒドロキン エチル基、シワノエチル基、カルボキンエチル系 スルホプロビル基、ペンツル基 などがあげられる。 上記アルケニル基としては具体的にはアリル基、 プテニル基、ヘキセニル基、4 - カルボキシー 2 - ブテニル基、6 - ヒドロキシー 2 - ヘキセニル

また、 R ' ~ R fで表わされる芳香族基としては

甚などがあげられる。

アリール猫が好ましく、アリール猫としては倒え (1) ぱフェニル猫、およびナフチル猫があり、アリー ル猫のうちフェニル猫が好ましい。

アリール基は置換基を有するものも含み、好ましい置換基としては炭素数1~8(より好ましくは1~6)のアルキル基例とばノチル基、エチル基など、ハロゲン原子例とば塩素原子、臭素原子など、ニトロ基、カルボキン基(アルカリ金属塩及びアンモニウム塩を含む)、アルコキシカルボニール基、スルホ属(アルカリ金属塩及びアンモニウム塩を含むなどがあげられる。

Xで表わされるハロケン原子は例えば塩素原子、 臭素原子など、アルキル様は例えば炭素酸 1 ~ 4 の低級アルキル様(例えばノチル基、エチル基な ど)、アリール様は例えばフェニル様など、アラ ルキル基は例えばベングル番など、アルコキン基 は例えばノトオキン様、エトオキシ番などである。

次に、本発別に用いられる具体的化合物例を示すが本発明はこれらのみに限定されるものではない。

(6)

(7)

(8)

N NHCalle(n)

CH₂COOH

(3)

(4)

NHSO, -

(15)

(16)

(21)

(22)

(23)

(27)

(28) (24)

(19)

(20)

(25)

(26)



特開昭62-24244(5) (33) (29) (30) (34) (31) (35) (32) (36) C,H,,(n) (41) (37) (38) (42) (39) (43) (40) (44)

本発明に係る一枚式(I) で表わされる化合物 は、例えばクレーブ・ホフマン(Klave Hofmana) 者,イミダゾール・アンド・イッツ・デリルティ ブズ(Inidazole and Its Berivatives)Part! (1975)p.253(The Chemistry of Heterocyclic Compounds)、大有機化字15,模集環式化合物用,小 類二級数据、太田正樹者(1958)p.238等に記載 された方波で容易に合成することができる。

以下汆白

マススペクトル及びNMRスペクトルは例示化 合物15の構造を支持していた。

合成例-3(例示化合物27の合成)

合成例 - 2 で得た例示化合物 15の化合物 19 g e 100 g g のノタノールに溶解し、そのまま機符を数ける。その中に10% 木酸化ナトリウム水溶液 60 e g を選びて1時間かけて満下する。その機を5 に30 分間機杼を越けた後、希臘をで反応液を弱機性に興整すると耐温が析出する。

結晶を確取し、水洗を繰り返した後、更に80% ノタノール水溶液で再結晶して白色粉末結晶5.5gを粉た。

マススペクトル及UNMRスペクトルは例示化合物27の構造を支持していた。

本発明の化合物はハロゲン化銀写真患光材料のハロゲン化銀孔所層及び該層に勝接する中間層、 フィルター層、ハレーション防止層、下後り層など追席の患光材料に設けられる構成層の少なくと 1 層に含有さる。特に好ましい層はハロゲン 化銀孔所層である。 会成例 - 1 (例示化会物 8 の会准)

5 - アミノーペンズイミグゾール13.3 g を100 m 2 の 所 被 エチル に 海 所 し、 その まま 獲 枠 を 続ける. その 中 に 50 m 2 の 所 酸 エ チル に 海 所 し た 9.0 m 所 水 ス ハ ク酸 を 盗 温 下 3 分間 で 加 え、 そ ら に 30 分間 優 枠 を 被 ける と 次 第 に 白 色 为 末 結 晶 が 析 出 し て く る。 析 出 し て 結 品 を 値 取 し、 80 % / タ / ール 水 海 段 で 再 結 品 し て 10.5 g の 目 的 物 を 号 た。

マススペクトル及び核磁気失鳴スペクトル (NMRスペクトル)は例示化合物8の構造を支持 していた。

合成例-2(例示化合物15の合成)

5 - アミノーペンズイミグゾール13.3 g を 100 m g のビリンンに海解し、そのまま境枠を続ける。その中に36 gのペンセンスルホニルクロリドを登場下10分間にわたって加えた後、更に 2 時間 債件を 放ける。

その後、反応後を水水400ml中にあけ、析出する結晶を確取し、ノタノールより再結晶して20gの白色粉末結晶を得た。

本発明の化合物の含有量はハロゲン化銀 1 モル 当り1~1000mm、特に10~700mmが好ましく、ハ ロゲン化銀孔剂層以外の層に対しては支持体 1 m² 当り0.1mm~2 mmで 1 mm 好ましい。また、 その適加時期はハロゲン化銀乳剤の場合、化学 成中、化学熟成終了後、及び/又は化学熟成終了 後の乳剤性布膚が好ましく、より好ましいのはハ ロゲン化銀乳剤の化学熟成終了時である。

本発明の化合物は該化合物以外の公知のカブリ防止剤を併用することができる。



本売明のハロゲン化級 乳別には、ハロゲン化級 として臭化銀、沃臭化銀、沃塩化銀、塩臭化銀、 および塩化銀等の適常のハロゲン化銀乳別に使用 される任業のものを用いることができる。

ハロダン化銀乳別に用いられるハロダン化銀粒子は、酸性法、中性法及びアンモニア法のいずれで得られたものでもよい。 放牧子は一時に成長させてもよいし、種粒子をつくった後或長させる方法は同じであっても、異なってもよい。

ハログン化脈乳所はハログン化物イオンと類イオンを同時に混合しても、いずれか一方が存在する液中に、他方を混合してもよい。また、ハロケン化銀結品の脳界成長選度と考慮しつつ、ハロケン化物イオンと照イオンを混合差向のpil表び/又はpAsをコントロールしつつ遅次同時に添加することにより生度をせてもよい。この方法により、結晶形が規則的で粒子サイズが均一に近いハロゲン化銀粒子が持られる。皮板はコンパージェン法を用いて、粒子のハログン組成を変化をせても

ハロケン化鉄粒子は、粒子内において均一なハロゲン化鉄組成分布を有するものでも、粒子の内 豚と表面層とでハロゲン化鉄組成が異なるコア/ シェル粒子であってもよい。

ハロゲン化銀粒子は、潜像が主として表面に形成されるような粒子であってもよく、また主として粒子内部に形成されるような粒子でもよい。

ハロゲン化銀粒子は、立方体、八面体、十回面 体のような規制的な結晶形を持つものでもよいし、 球状や板状のような変別的な結晶形を持つもので もよい。これらの粒子において、[100]面と [111] 間の比率は任意のものが使用できる。又、これら 制の形の複合形を持つものでもよく、様々な結晶 形の粒子が混合されてもよい。

ハロゲン化銀乳剤は、いかなる粒子サイズ分布 を持つものを用いても構わない。 粒子サイズ分布 の広い乳剤(多分散乳剤と除する)を用いてもよい し、粒子サイズ分布の狭い乳剤(尿分散乳剤と除 する。ここでいう単分散乳剤とは、粒性の分布の 機準偏差を平均粒径で削ったともに、その位か Ev.

ハロゲン化展机制は、その製造時に必要に応じてハロゲン化展物制を用いて、ハロゲン化展を対き用いて、ハロゲン化展を行った。 粒子サイズ 分布及び 粒子の形状、粒子サイズ分布及び 社子の成民選度をコントロールすることができる。 ハロゲン化版粒子は、粒子を形成・重約塩、亜鉛塩、粉塩、チリウム塩、イリシウム塩(糖塩を含む)から選ばれる少なくとも「機を用いて金属イオンを節 加良、粒子内部に及び/又は粒子表面にこれらの金属の気にあくことにより、粒子内部及び/又は粒子表面に近光機差核を付与できる。

ハロゲン化製礼別は、ハロゲン化鉄粒子の東氏の乗り後に不要な可溶性塩類を除去してもよいし、あるいは含有させたままでもよい。 就塩類を除去する場合には、リサーチ・ディスフロジャー (Research Disclosure 以下RDと略す)17843 号目項に記載の方法に基づいて行うことができる。

0.20以下のものをいう。ここで粒径は球状のハロ アン化膜の場合はその直径を、球状以外の形状の 粒子の場合は、その投影像を同面積の円像に換算 したときの直径を示す。)を単独又は数種類混合 してもよい。又、多分飲乳剤と単分散乳剤を混合 して用いてもよい。

ハロゲン化模乳剤は、別々に形成した2種以上 のハロゲン化模乳剤は、常法により化学物熱+3 ことができる。 即ち、 破貨増素法、セレン増基法、 選元増基法、金その他の資金 属化合物を用いる資金 属地基法などを単独で又は超み合わせて用いることができる。

ハロゲン化銀孔別は、写真業界において増感色素として知られている色素を用いて、所望の被長 線に光学的に増悪できる。増悪色素は最敬で用い てもよいか、2種以上を超み合かせて用いては 、増悪色素とともにそれ自身分光増悪作用を持 なない色素、あるいは可視光を実質的に吸収し いれ合物であって、増悪色素の増張作用を彼める いれ合物であって、増悪色素の増張作用を彼める 誰色脂燃剤を乳剤中に含有させてもよい。

増感色素としては、シアニン色素、ノロシアニン色素、複合シアニン色素、複合シアニン色素、複合ノロシアニン色素、のミシアニン色素、ステリル色素およびへミオキサノール色素が用いられる。

多等に記載されている如きシアニン色素、プロシアニン色度または複合シアニン色素をその代表的なものとして挙げることができる。さらに、系統性ハロゲン化模礼別に用いられる有用な増差色素としては、例えば不国特許2,269,234号、阿2,270,378号、阿2,4442,710号、阿2,454,629号、阿2,770,280号等に記載されている如きシアニン色素、ノロシアニン色素をその代表的なものとして挙げることができる。更にまた米国特許2,213,995号、阿2,493,748号、阿2,2493,000号等に記載されている如きシアニン色素、ノロシアニン色素を表

これらの増生色素は単独に用いても良い。 切禁色素の組 れらの組み合わせを用いても良い。 切禁色素の組 み合わせは特に、強色増生の目のでしばしば用い もれる。 その代表例は特公昭43-4322号、 同43-4333号、 同43-4336号、 同44-3275号、 同45キノリン核などである。これらの核は炭素原子上 で簡ねされてもよい。

ノロシアニン色業または複合ノロシアニン色楽 にはケトメチレン構造を有する核として、ピラゾ リンー 5 ーオン核、ナオヒダントイン核、2 ーチ オオキサゾリジンー 2 、4 ージオン核、チアゾリ ジンー 2 、4 ージオン核、ローダニン核、チオパ ルピツール酸核などの5~6 員異節項核を通用することができる。

有用な青生光性ハロアン化級乳料層に用いるれる相感色素としては、例えば西教特許929,080分、 米国物許2,231,658分、同2,493,748分、同2,503, 776号、同2,519,001号、同2,912,329号、同3,656, 959号、同3,672,887号、周3,894,217号、同4,025, 349号、同4,046,572号、美国特計1,242,588号、 特公昭44-14030号、同52-24844号等に記載された ものを挙げることができる。また験悪光性ハロゲン化銀乳料に用いられる有用な相悪色素としては、 例えば米国特許1,939,201号、同2,072,908号、同 2,739,149号、同2,945,768号、米国特許505,979

25831号、同45-26474号、同46-11627号、同46-18107年 . 日 47-8741号 . 日 47-11114号 。日 47-25379号、同47-37443号、同48-28293号、同48-38406号 . 同 48-38407号 . 同 48-38408号 . 同 48-41203号、同48-41204号、同49-6207号、同50-40662号、同53-12375号、同54-34535号、同55-1569号、特開昭50-33220号、同50-33828号、同50 -38526号、國51-107127号、國51-115820号、國51 -135528号、同51-151527号、同52-23931号、同52 -51932号、同52-104916号、同52-104917号、同52 -109925号、岡52-110618号、同54-80118号、同56 -25728号、 同 57-1438号、 58-10753号、 同 58-91445号、図58-153926号、図59-114533号、図59-116645号、同59-116647号、米国特許2,688,545号、 同 2,977,229号、 同 3,397,060号、 同 3,508,443号、 同3.578.447号、同3.672.898号、同3.679.428号、 同 3,769,301 号、同 3,814,609 号、同 3,837,862 号 に記載されている。

増感色素とともに用いられる、それ自身分光増 悪作用を持たない色素、あるいは可視光を実質的 に吸収しない物質であって效色増悪を示す物質としては、例えば労善族有機酸ホルムフルデヒド組合物(例えば、米国特許3,473,510号に記載のもの)、カドミウム塩、アザインデン化合物、含窒素月類環帯で直接されたアミノスチルベン化合物(例えば、米国特許2,933,330号、同3,635,721号に記載のもの)などがある。米国特許3,615,615,619号、同3,635,721号に記載のもの)などがある。米国特許3,615,615,61

ハロアン化観 乳剤には、患光材料の 製造工程、保存中、 あるいは写真処理中のカブリの防止、 又は写真性態を安定に保つことを目的として 学熟成の サ丁時、 及び/又は化学熟成の 井丁俊、 ハロアン 化 銀 乳剤を整布 するま ぼし に て 知 実 界に おいてカブリ防止 剤又は安定剤 ストがである

カブリ防止別、安定別としては、米国特許第2,713,541号、同2,743,181号に記載されたペンタザインデン類、米国特許規2,716,662号、同2,444,605号、同2,756,

換ヘテロ環化合物類:米国特許第3,236,652号、特 公昭43-10256号に記載されたカテコール類、特公 昭 56-44413号に記載されたレゾルシン類、及び特 公昭43-4133号に記載された改食子酸エステル等 のポリヒドロキシベンゼン類;西独特許第1,189, 380号に記載されたテトラゾール類、米国特許格3。 157,509号に記載されたトリアゾール類、米国特 許第2,704,721号に記載されたベンズトリアゾー ル類、米国特許第3,287,135号に記載されたウラ ゾール類、米国特許第3,106,467号に配載された ピラゾール類、米国特許第2,271,229号に記載され たイングゾール類、及び特別昭59-90844号に記載 されたポリマー化ペンズトリアゾール類答のアゾ ール類や米国特許第3,161,515号に記載されたビ リミジン類、米国特許第2,751,297号に記載され た3-ビラゾリドン類、及び米国特許第3.021. 213号に記載されたポリマー化ピロリドン뮄ちポ リビニルピロリドン類等のヘテロ環化合物類、特 图昭54-130929号、同59-137945号、同140445号、 英国特許第1,356,124号、米国特許第3,575,699号、

147号、同2,835,581号、同2,852,375号、RD 14851号に記載されたテトラザインデン類、米国 特許第2,772,164号に記載されたトリアザインデ ン 類 、 及 び 特 開 昭 57-211142号 に 記 載 さ れ た ポ リ マー化アザインデン類等のアザインデン類:米国 特許 第2,131,038号、同3,342,596号、同3,954, 478号に記載されたチアゾリウム塩、米国特許第3, 148.067号に記載されたビリリウム塩、及び特公 昭50-40665号に記載されたホスホニウム塩等の 4 級 オニウム 塩 類 : 米 国 特 許 第 2,403,927号 、 同 3, 266,897号、同3,708,303号、特爾昭55-135835号、 同59-71047号に記載されたメルカプトテトラゾー ル類、ノルカプトトリアゾール類、ノルカプトジ アゾール類、米国特許第2,824,001号に記載され たメルカプトジアゾール類、米国特許第3,397, 987号に記載されたメルカプトペンズチアゾール 類、メルカプトペンズイミダゾール類、米国特許 第2.843,491号に記載されたメルカプトオキサジ アゾール類、米国特許第3,364,028号に記載され たメルカプトチアジアゾール類等のメルカプト置

両3,643,267号等に記載された各種の抑制用プレ カーサ;米国特許第3,047,333号に記載されたスル フィン酸、スルフォン酸誘導体;米田特許第2,556, 263号、両2,839,405号、同2,488,703号、同2,728, 663号に記載された無機塩類等がある。

ハロゲン化銀乳別のパインダー(又は保護コロイド)としては、ゼラチンを用いるのが有利であるが、ゼラチン 湾塚体、ゼラチンと他の 成分子のグラフトボリマー、それ以外の蛋白質、糖誘塚体、セルロース誘塚体、単一あるいは共重合体の知る合成現水性高分子物質等の現水性コロイドも用いることができる。

本発明の歴光材料の写真乳別層、その他の現水性コロイド層は、パインダー(又は保護コロイド) 分子を無機させ原盤皮を高める硬度別を1種又は 2種以上用いることにより硬膜することができる。 硬膜附は処理級中に硬膜別を加える必要がない程 皮に感光材料を硬膜できる豊添加することができるが、処理版中に硬膜別を加えることも可能であ 基光材料のハロアン化類乳剂層及び/又は他の現水性コロイド層には柔軟性を高める目的で可塑 剤を添加できる。好ましい可塑剤はRD17843号 の項項のAに記載の化合物である。

患光材料の写真乳剤層その他の現本性コロイド 層には寸度安定性の改良などを目的として、水不 溶性又は難溶性合成ポリマーの分散物(ラテック ス)を食有させることができる。

悪党材料の乳剤層には、発色異像処理において、
労労族第1級でもン現像剤(例えばpーフェニレン
ファミン消薬体や、フミノフールの薬を形成か
の酸化体とカップリング反応を行い色素を形成か
プラーは各々の乳剤層に対して乳剤層の感光スペ
クトル党を襲取する色素が形成されるように選択
されるのが普通であり、青感性乳剤層にはイエロー色素形成カブラーが、赤感性乳剤層にはママンン色素形成カブラーが、赤成性乳剤層にはながら
のに応じて上記組み合わせと異なった用い方でハ

用いられるDIRカプラー及UDIR化合物には、カップリング位に直接抑制が結合したものと、抑制所が2倍温を介してカップリング位に結合しており、カップリング反応により機能した場合しており、カップリング及応により機能した。サイスを対してあるように結合したもの(タイミングDIR化合物と様する)が含まれる。又、抑制剂も難脱後拡放性のものとそれほど拡放性を有していないもので、用途により単独で又は併用して用いることができる。

労育族第1級アミン現像別の酸化体とカップリング反応を行うが、色素を形成しない無色カプラー(競合カプラーとも言う)を色素形成カプラーと 併用して用いることもできる。

イエロー色楽形成カブラーとしては、公知のア レルアセトアニリド系カブラーを好ましく用いる ことができる。これらのうち、ペンソイルアセト アニリド系及びピパロイルアセトアニリド系化合 物は有利である。 これらの中、現像に伴って現像抑制剂を放出し、 画像の射視性や再像の粒状性を改良するカプラー はDIRカプラーと呼ばれる。DIRカプラーに 代えて、現像主薬の酸化体とカップリング反応し 然色の化合物を生ますると同時に現像抑制剤を放 出するDIR化合物を用いてもよい。

マゼンタ色素形成カブラーとしては、本発明外の5-ビラゾロン系カブラー、ピラゾロベンツイミグゾール系カブラー、開鎖アンルフセトニトリル系カブラー、イングゾロン系カブラー等を本発明のカブラーと共に用いることができる。 シアン色素形成カブラーとしては、フェノールまたはナフトール系カブラーが一般的に用いられ

ハロゲン化銀結品表面に吸着させる必要のない 色書形成カプラー、DIRカプラー、DIR化合 物、顕微安定所、色カブリ防止所、架外級吸取所 安光地自州等のうち、 様本性化合物 は固体分散法、 マの力法を用いて分散することができ、これは プラー等の様本性化合物の化学構造等に応じて遠 道選択することができる。水中前満型乳化分散法 は、カプラー等の様本性化合物の化学構造等に応じて遠 は、カプラー等の様本性化合物の化学構造をはなり放法 は、カプラー等の様本性を 知の力法が適用でき、適常、終点的150で以上 の商港点任根形践性必要に応じてに誘点、及び/ 又は本番性有機形態に必要に応じて他誘点、及び/ 又は本番性有機形態に利用して治解し、とラチン 本都徴などの現本性パイングー中に異面括性別を用いて機件器、ホモジナイザー、コロイドミル、フロージットミキサー、超育速製置等の分散 年間 いて、乳化分散した後、目的とする現本性 コイド独中に添加すればよい。分散後又は分散と同時に低速点有機溶媒を除去する工程を入れてもよい。

高沸点溶磁としては現像主要の酸化体と反応しないフェノール誘導体、フタール酸アルキルエスナル、リン酸エステル、タエン酸エステル、変色香酸エステル、アルキルアミド、脂肪酸エステル、トリノシン酸エステル、アルキの溶点150℃以上の有機溶磁が用いられる。

画株点帯弦と共に、又はその代りに能沸点又は 木溶性有機帯はを使用できる。低沸点の実質的に 水に不溶の有機器はとしてはエナルアセテート、 プロピルアセテート、プチルアセテート、プタノ ール、クロロホルム、四塩化炭素、ニトロノタン、 ニトロエタン、ベンセン等かあり、又本糖性有機 溶版としては、アセトン、メチルイソツチルケト

は電子移動剤が移動して色調りが生じたり、 軽疑性が劣化したり、 軽疑性が目立つのを防止するために色カブリ防止剤を用いることができる。

該色カブリ防止別は乳剤層自身に含有させても よいし、中間層を隣接乳剤層間に設けて、該中間 層に含有させてもよい。

色のブリ防止削として、ハイドロキノン誘導体、アスフェノール誘導体、改変子酸誘導体、アスコルビン酸誘導体のビが好ましく、その具体例は、米国等許無2,360,290号、同2,336,327号、同2,403,721号、同2,418,13号、同2,675,314号、同2,701,197号、同2,701,197号、同2,701,713号、同2,728,659号、同2,732,300号、同2,735,765号、同3,700,453号、特間短50-9288号、同50-158438号、阿52-148235号、同55-95948号、同50-158438号、阿52-148235号、阿55-95948号、阿59-5247号、特公昭50-23813号等に記載されている。

本発明のハロゲン化銀乳剤を用いた感光材料には、色素顕像の劣化を助止する頭像安定剤を用いることができる。

ン、 β-エトキシエチルアセテート、 / トキング リコールアセテート、 / タ/ール、エタノール、 アセトニトリル、 ジオキヤン、 ジノチルホルムア ミド、 ジノチルスルホキサイド、 ヘキサノチルホ スポリックトリアミド、 ジエチレングリコールモ ノフェニルエーテル、 フェノキシエタノール等が 倒として挙げられる。

色業形成カプラー、DIRカプラー、DIR化合物、網像安定剤、色カプリ防止剤、案外級級吸吸制、金及物自州等がカルボン酸、スルウォンと酸のごとき酸基を有する場合には、アルカリ性水溶液として現本性コロイド中に導入することもできる。 継水性化合物を抵滞の漁業単独放又は超音波を用いて水中に分散するときの分散脈列及して、アニオン性界固然性例、ノニオン性界固活性例及び同性界面活性剤を用いることができる。

患光材料の乳剤層間(同一麼色性層間及び/又は異なった感色性層間)で、現像主薬の酸化体又

画像安定剤としては、例えばハイドロキノン誘 導体、投食子誘導体、フェノール誘導体及びその ピス体、ヒドロキシクマラン及びそのスピロ体、 ヒドロキシクロマン及びそのスピロ体、ピペリン ン誘導体、芳香族アミン化合物、ベンゾジオキサ ン誘導体、ベンズジオキソール誘導体、シリコン 原子含有化合物、チオエーテル化合物等が好まし い。その具体例として英国特許第1,410,846号、 特 陽昭 49-134328号、同52-35833号、同52-147434 号、同52-150630号、同54-145530号、同55-6321 号、同55-21004号、同55-124141号、同59-3432号、 同59-5246号、同59-10539号、特公昭48-31625号、 周49-20973号、同49-20974号、同50-23813号、同 52-27534号、米国特許第2,360,290号、同2,418, 613号、同2,675,314号、同2,701,197号、同2,704, 713号、同2,710,801号、同2,728,659号、同2,732, 300号、同2,735,785号、同2,816,028号、同3,069。 262号、同3,338,135号、同3,432,300号、同3,457, 079号、同3,573,050号、同3,574,627号、同3,698, 909号、同3,700,455号、同3,764,337号、同3,935。

016号、岡3,382,344号、岡4,013,701号、岡4,113,435号、岡4,120,723号、岡4,155,765号、岡4,159,310号、岡4,254,216号、岡4,268,593号、岡4,327,330号、岡4,452,884号等が挙げられる。 本見明の庶光材料の保護層、中間履等の根本性コロイド暦は無光材料が摩擦等で脅電する事に起因する故電によるカブリ防止、履像のUV光による劣化を防止するために製作組破破削を含んでいてもよい。 無光材料の保存中のホルマリンによるマセンラ

歴光材料の現水性コロイド層に染料や霜外線吸取開等を含有させる場合に、 それらはカチオン性ポリマー等の微染剤によって数染されてもよい。

坐材料にホルマリンスカベンジャーを用いること

ができる。



機能材料には滑り摩擦を低減させるために滑削 を添加できる。

燃光材料に、 係電防止を目的とした常電防止剤 を協加できる。 希電防止剤は支持体の孔剤を積射 してない側の 裕電防止剤に用いてもよく、 孔剤層 及 ぴ / 又は支持体に対して乳剤層が積層されてい る側の乳剤層以外の保護コロイド剤に用いられて もよい、好ましく用いられる情能防止剤は 燃光材料のハロゲン化限乳剂周及び/又はその 他の現水性コロイド層に現像促進剤、現像遅延剤 等の現像性を変化させる化合物や漂白促進剤を結 加できる。現像促進剤として行ましく用いること のできる化合物はRD17643号のXXI項B - D項記載の 化合物であり、現像遅延剤は、17643号のXXI項目 項記載の化合物である。現像促進、その他の目的 で自版現像主義、及び/又はそのプレカーサーを 用いてもよい。

燃光材料の乳所層は、燃皮上外、コントラスト 上外、又は現像促進の目的でポリアルキレント オキ が ストライン ステル、フェン等の類 体体、チオエーテル化合物、テオモルホリン類、 4 級アンモニウム化合物、ウレグン誘導体、 5 等体、イミダゾール誘導体等を含んでもよい。 整光材料には、自地の白きを強調するとともに 自地郡の着色を目立たせない目的で彼光増白所を 用いることのできる。 蛍光増悪剤として好ましく 配載されている。

RD17643号X日に記載されている化合物である。

燃光材料の写真乳剂層及U/又は他の模水性コロイド層には、強布性改良、帯電防止、滑り性改良、乳化分散、接有防止、写真特性(現像促進、 瞬間化、対流等)改良等を目的として、種々の果 研修物料を用いることができる。

本場明の燃光材料に用いられる支持体には、ローオレフィンボリマー(例えばボリエナレン、ボリアロビレン、エチレン/ブテン児童合作)等をフミネートした戦、合成戦等の可機性反射支持体、静健セルロース、研機セルロース、ボリスナレンボリ場化ビニル、ボリエチレンテレフテレート、ボリカーボネート、ボリアミド等の半合成又は合成成分子からなるフィルムや、これらのフィルムに反射州を設けた可能性支持体、ガラス、金属、陶器などが含まれる。

機光材料の現水性コロイド層は必要に応じて支 特体表面にコロナ放電、常外線照射、火燃処理等 を購した後、直接に又は支持体表面の検着性、併 電防止性、寸法安定性、耐寒耗性、硬さ、ハレー ション防止性、摩擦特性、及び/又はその艶の特性を向上するための 1 層以上の下盤履を介して整布されてもよい。

感光材料の産布に助して、整布性を向上をせる 為に増枯剤を用いてもよい。又、例えば硬膜剤の 如く、反応性が早いために予め整有液中に透加す ると整有する前にアル化を超ニすようなものにつ いては、スクチックミキサー等を用いて整有裏前 に混合するのが好ましい。

整布法としては、2種以上の層を同時に整布することの出来るエクストルージョンコーティンク 及びカーテンコーティングが特に有用であるが、 目的によってはパケット整布も用いられる。又、 株有領球は任事に満まことができる。

本見明の感光材料は、木見明の感光材料を構成 する孔別層が感覚を有しているスペクトル環境の 電磁波を用いて露光できる。光線としては、自然 尤(日光)、タングステン電灯、飲光灯、木銀灯、 キセノンアーク灯、炭栗アーク灯、キセノンフラッ シュ灯、陸線線響フライングスポット、3種レー

ノール)、アスコルピン酸など単独もしくは組合わせて用いることができる。

現像後には、その他公知の復任制、アルカリ期、 pH 装飾用、カブリ抑制剤などを含み、さらに必 質に応じて溶解剂、色調剤、現像促進剤、果固結 性期、排泡剤、硬水軟化剤、硬膜剤など含んでも とい。

なお、現像主奏を懸光材料中に含有されて、アルカリ浴中で処理する型のいわゆる主要内臓型感材にも本発明を適用することができる。

次に色素像を形成させる場合には、発色現像主 葉を含むアルカリ性水溶液を用いる。 発色現像主 発は公知の一級労労族アミン現像所、例えばフェ ニレンジアミン類を用いることができる。

カラー現像彼はその他にアルカリ金属の歪麻酸 塩、炭酸塩、ホフ酸塩、および 7 酸塩のような 申目膜前剤、ハロゲン塩、および 7 酸カブリ防止 剤、硬木軟化剤、保恒剤、ベンルアルコール、 - テレングリコールの如き有機溶剤、、回級アンモ ニフム塩、アミンの如き現像促進剤などを含んで ザー光、発光ダイオート光、電子線、2線、7線、 の線、などによって敷起された蛍光体から放出する光等、公知の光波のいずれを6用いることがで

第光時間は過常カノラで用いられる 1 ミリ炒から 1 炒の露光時間は初離、1 マイクロ炒より短い露光、例えば陰極線臂やキセノン閃光灯を用いて100ナノ炒~1マイクロ炒の露光を用いることもでさるし、1 炒以上より及い露光も可能である。 該 露光は退 鼓的に行なわれても、間欠的に行なわれてもとい

本発明の感光材料を現像処理するには、公知の 方法が用いられる。 処理温度は 18℃から50℃ が同 で用いられ、目的に応じて、 黒白耳耳処理、 リス 型環像処理あるいは色素像を形成すべきカラー 写 耳処理のいづれら通用できる。

風自写真処理は現像主要としてジヒドロキシベンセン類(例えばハイドロキノン)、3 ーピラゾリドン(例えば1 ーフェニルー3 ーピラゾリドン)、アミノフェノール類(例えばN-ノチル-p-アミノフェ

いてんよい。

カラー現像後の処理は適常、混自処理される。 混白機は定型処理と同時に行ってもよく、別々で もよい。混白別としては、鉄(目)、コペルト (目)、クロム(ド)、別(目)などの多価金属の化合 物、遊磁能類などが用いられる。

例えばフェロシアン化物、 返クロム酸塩、鉄、 コパルトの有機精塩、エチレンソフミン 四酢酸、 ニトリロトリ酢酸、 遊硫酸塩、 過マンガン酸塩、 などを用いることができる。

[実施例]

以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳細に説明する。

灭施例-1

灰化銀2.5モル劣を含み他は臭化銀からなる沃 臭化銀乳料を金及び磁質料塩抗により最高高度まで化学熟成して、高燃皮沃臭化銀乳料を得た。 次いで乳料を等分して下記第1 夏の如く、本発 明の化合物及び比較化合物を添加し、をもに硬段 料としてホルマリンを、精布助料としてサポニッ をそれぞれ遊覧加えた。

これらの乳剤を下引剤のポリエステル支持体上に根盤が3g/m²になるよう均一盤布、乾燥して 試料1~15を得た。

物られた試料の1組を5℃に設定した冷蔵庫内 に性の2組をそれぞれ高温低温下および高温高温 下(第1表)に5日間放置したのち、この3組を通 72現像後で20℃4分間現像し定剤、洗洗後、センレ ノトリーした結果を第1表に示す。

表中の無度はカブリ濃度+0.5の濃度を得るに 要する露光量の対数の逆数を用いて、比較以料を 100とした相対無度で表し、カブリ値はベース濃度 を惹し引いた値で示した。

第1表から明らかなように、本意明に係る化合物 が比較化合物に比して、 習能な保存条件下に放置 されてもカブリの発生を抑制し、 感放の減少が小 さいことがわかる。

以作杂的

					第1表						
KANO.	カブリ防止剤	添加量	自	大放置	· 3 日	65℃	• RH50	% · 3⊞	50°C • RN80% • 3 日		
		(mg/Ag X 1モル)	カブリ	患度	ガンマ	カブリ	感度	ガンマ	カブリ	感度	ガンマ
1(比較)	なし	-	0.14	100	2.9	0.30	86	2.4	0.26	88	2,5
2(本発明)	例示-3	30	0.12	105	2,9	0.14	100	2.8	0.13	104	2,9
3 "	"	300	0.10	100	2,8	0,11	98	2.7	0.10	100	2.7
4 "	例示-5	30	0.10	112	3.0	0.12	108	3.0	0.12	110	2.8
5 "	"	300	0.08	102	2.9	0.09	100	2.8	0.09	102	2.9
6 "	例示-8	30	0.09	110	2.9	0,09	107	2.8	0.08	100	2.8
7 "		300	0.07	104	2.8	0.08	100	2.7	0.08	102	2.8
8 "	例示 -15	30	0.11	105	3,0	0.14	104	3.0	0.12	102	2.9
9 "	"	300	0.08	100	2.9	0.11	102	3.0	0.10	100	2.9
10 "	例示-23	30	0.11	100	2.9	0.12	102	2.9	0.11	100	2.9
11 "	"	300	0.08	100	2,9	0.10	97	2.8	0.09	98	2.8
12(比較)	(a)	12	0,13	100	2.9	0.27	90	2.4	0.20	92	2.7
13 #	"	18	0.10	96	2.8	0.26	84	2.3	0.17	89	2.6
14 #	(b)	150	0,14	100	2.9	0.30	85	2.7	0.20	90	2.8
15 "	"	200	0.13	103	2.9	0.29	83	2.7	0,19	86	2.7

〔柱〕 [a]…1-フェニル·5-メルカプトテトラゾール

(b)…4-ヒドロキシ-6-メチル-1,3,3a,7-テトラザインデン (以下の実施例においても同じ) 実施例-1と同一の乳剤を用いて下記第2表に 示すような試料を開製した。

根られた試料を実施例−1と同様に減温高温処 型してから適常の方法でウェック課光したのち、 下記に示す高温迅速現像線で35℃、30秒間の現像 級、定界及び水洗してセンシトノトリした結果を 第2表に示す。

高湿迅速現像液処方(黑白写真感光材料用)

1	-	7	x	=	ル	- 3	- 1	٤.	5	1	ŋ	۴	×	1	.5g
^	1	۴	o	۴	1	×									30g
無	水	Œ	礁	酸	+	١	ŋ	ゥ	4	4					55 g
水	陂	化	カ	ŋ	ゥ	۵									30g
W)			酸												10g
夾	化	カ	ij	ゥ	۵										5 g
5 -	-	ŀ	U	1	×	7	У	-	A	L				0.	25 g
7	N	9	n	7	n	デ	Ł	۲	(25	%	襥)		5 g
		,	k :	2 1	n :	È.	T 1	2	٤	+	8				

第2表

試料No. カブリ防止剤		添加量	自然放置・3日			65°C	- RH509	%・3日	50°C • R#80% • 3⊟		
		(sg/AgX1モル)	カブリ	感度	ガンマ	カブリ	燃度	ガンマ	カブリ	患度	ガンマ
16(比較)	なし	_	0.17	100	0,32	0.24	91	1,30	0.22	94	1.27
17 #	(a)	10	0.10	97	1.25	0.21	98	1,24	0,19	97	1.21
18 #	(b)	200	0.16	98	1.30	0.23	94	1.26	0.20	98	1,23
19 #	(0)	150	0.17	100	1.30	0,23	90	1.29	0.21	95	1.24
20(本発明)	例示-5	150	0.08	102	1.29	0,10	103	1.30	0.09	100	1.28
21 #	# 7	150	0.09	100	1.29	0.11	102	1.27	0.10	100	1.29
22 "	w 19	150	0.09	107	1.27	0.11	100	1.28	0.10	103	0.27
23 #	w 22	150	0,10	109	0,28	0,11	108	1.29	0.09	107	1.27

(注)(c)…5-ニトロペンゾイミグゾール

第2 及から明らかなように、 歴光材料を関係な 条件で保存し、 高温、 迅速 処理用現像機で高温、 迅速現像した場合に 6 本是明に 低る化合物は比較 化合物に比してカブリの発生とガンマの劣化が輝 よりれ、 フィルム保存下での 安定性が改良されて いることがわかる。

なお、突端例 - 2 で誤製した試料のうち試料16、 19、21及び23を用いて現像液中に溶出したカブリ 防止剤による現像性を試験した。

比較試料19を1 m²/2 現像機当り発理してから、 カブリ筋上所を含有しない比較試料18を現像した 新東、フレッシュな現像硬で発理したものに比較 して8 %の悪度減少があったのに対して、本発明 に振る試料21度び23を同様に発理したものは燃度 減少はみられなかった。

灾 塘 例 - 3

セルローストリアセテートフィルム支持体上に 下記に示す組成の各層を順に設けて多層カラー燃 光材料以料24(比較)を作製した。

第 1 層:ハレーション防止機

3 × 10 - 5 € ル

坍感色素 || ……銀 || モルに対して

1.2×10⁻⁵ € ル

カプラーF……鉄1モルに対して

0.0125 t n

カプラーC……銀1モルに対して

0,0016モル

トリクレジルホスフェート塗布量 0.2cc/m²

第 5 屑;中 間 層

第2表と同じ

第 6 所:緑 戀 性 低 戀 虔 乳 剂 曆

沃臭化銀乳剤 沃化銀:4モル%

平均的符0.5#

级 衛 布 赞 ··· ··· 1.0g/n2

物感色素用……銀1モルに対して

財場色素 N … … 報 1 モルに 材 ↓ イ

1×10⁻⁵ € ル

カプラー B … … 銀 1 モルに対して

黒色コロイド銀を含むゼラチン暦

你 2 局:中間層

ゼラチン層

第3周:赤燃性低燃度乳剂層

状臭化銀乳剤 沃化銀:5モル%

平均粒径0.5 // #

銀 塗 布 量 ··· 1.79g/n²

増感色素Ⅱ……銀1モルに対して

6 × 10 ⁻¹ モル 増盛色素 I … … 銀 1 モルに対して

カプラー A … …銀 1 モルに対して 0.06モル

カプラーC……銀1モルに対して0.003モル

カプラーD……銀1モルに対して0.003モル

トリクレジルホスフェート塗布量

0.3cc/m²

第 4 曆:赤感性高感度乳剂層

沃奥化銀乳剤 沃化銀:4モル%

平均粒径0.7μ в

銀 查 布 量 … … 1,4g/n²

増燃色楽 | ……銀1モルに対して

0.08 ± n

カプラーM……銀1モルに対して

0.008モル

カプラーD……銀1モルに対して

0.0015モル

トリクレジルホスフェート途布量

1.4cc/m²

第7層:綠感性商感度乳剂層

沃奥化銀乳剤 沃化銀:5モル%

平均 转径 0.75 4 *

銀 依 布 量 ··· ··· 1.6g/n?

増感色楽Ⅱ……銀1モルに対して

2.5×10⁻³モル 増癌色素 V … … 銀 1 モルに対して

0,3×10-5モル

カブラー B … … 銀 1 モルに対して

0.02モルカプラー M … … 銀1モルに対して

0.003モル

トリクレジルホスフェート盤布益

ゼラチン水溶液中に質色コロイド粗を含むせ ラチン原。

第 9 居:背感性低感皮乳剂用

沃臭化銀乳剂

沃化銀:6モル%

平均粒径0.70μ =

据 物 有 册 ··· ·· 0 . 5 g/m2

カプラーY……銀1モルに対して

0.125モル

トリクレジルホスフェート核布骨

第10 册: 背感性高感度乳剂居

沃泉化銀乳剂 妖化艇:6モル%

> 平均 粒径 0.8 # = **概 徐 布 景 … … 0 . 6 g / m 2**

Y……銀1モルに対して

0.04 € N

レジルホスフェート線布量

0.100/02

アニンヒドロキシド・ナトリウム塩

増 热 色 楽 №:アンヒドロ-5,6,5',8'-テトラクロ -1.1'-2 x + n -3.3'-2 (8 - (8 - (7 - x n + プロポキシ)エトキシ] エチルイミグゾロカルボ シアニンヒドロキシド・ナトリウム塩

カプラー8

第11局:保護局

ポリノチルノタアクリレート均子(液径 1.5 # =)を含むセラチン層を檢布。

各層のカプラーはトリクレジルホスファートと 酢酸エチルの溶液にカプラーを添加し、乳化剤と してロードデシルペンゼンスルホン酸ナトリウム を加えて加熱溶解後、加熱した10%セラチン溶液 と混合し、コロイドミルで乳化したものを使用し

各層には上記組成物の他にゼラチン硬化剤や界 面括性剤を添加した。

以上の如くして作製した試料を試料24とした。 試料を作るのに用いた化合物。

増盛色素 [:アンヒドロ-5,5'-ジクロロ-3,3'-ジー(アースルホプロピル)-9-エチルーチアカルボシ アニンヒドロキシド・ピリジウム塩

増 號 色 素 目:アン ヒ ド ロ -9-エ チ ル -3.31-サ (ツ -スルホプロビル)-4,5,4′,5′-ジベンゾチアカルポ シアニンヒドロキシド・トリエチルアミン塩 増 恐 色 葉 目:アンヒドロー9-エチルー5.51-ジクロ

$$(CB_{+})_{+}C \xrightarrow{COCRONB} NRCO(CB_{+})_{+}O \xrightarrow{C_{+}B_{+},\{t\}} C_{+}B_{+},\{t\}$$

カプラーY

前記のハロソン化限乳剤である第3 周及び第4 個の非無性間と第6 層、第7層の縁無性層はいづれる場点色素を話加してのちに公知の安定剤として4-ヒドロキシー8-ノチルー1,3,34,7・テトラザインデンをハロゲン化数14 円 過 あたり3 を及び1-フェニルー5-ノルカブトテトラザールをハロゲン化数14 にかあたり10 m 2 版 10 同と のである。次の背操性乳剤層の第9層及び第10層は、カフラーYを活加する前に、比較化合物および不発明

ラードを活加する前に、比較化合物および不見明 の化合物を下記第3表の如く活加してから調整し で配触 有してものである。 ほられた多周のカラー東や材料を写施領ー1と

はられたテ州のカフーを元付料を実施内・I と 同様に保存性試験のための高温高温下処理を行っ てから、過常のウェッジ露光をしてのち下記のカ ラー処理を行った。

水を加えて10 とし、アンモニウム水を用いて o116.0に割整する。

[穿着班]

チオ酢酸アンモニウム 175.0s 無水近碳酸ナトリウム 8.6s ノタ延硫酸ナトリウム 2.3s

水を加えて10とし、酢酸を用いてpH6.0に調整する。

〔安定化液〕

ホルマリン(37% 水溶液) 1.5mg コニダックス(小西六写真工業株式会社製)

7.5 . 0

水を加えて10とする。

第3表は音感性用におよばす保存試験の結果を 示したもので、この結果からも本発明に係る化合 行が経日による写真特性の劣化がなく減感性の少 ないカブリ和制効果を得られることがわかる。 水 洗 3分15秒 安定化 1分30秒

各処理工程において使用した処理療組成は下記 の如くである。

(発色現像液)

4-7 ミノ-3-メチル-N-(β-ヒドロキシエチル)

-アニリン硫酸塩 4.75g 無水亜硫酸ナトリウム 4.25g ヒドロキシルアミン1/2硫酸塩 2.0g

無水炭酸カリウム 37.58 取化ナトリウム 1.30

臭化ナトリウム 1.3g ニトリロトリ酢酸 3ナトリウム塩(1水塩)

2.5g 水酔化カリウム 1.0g

水を加えて10とする。

(源白剂)

エチレンジアミンテトラ酢酸鉄アンモニウム 世

エチレンジアミンテトラ酢酸2アンモニウム

また、第4表は漂白処理に要する時間を示した もので、この結果から、本発明の化合物は比較の 化合物と比べて脱銀性の劣化がないことがわかる。

以下余日

第3表

试料No.	カブリ防止剤	添加	世	青燃脂の経時写真特性										
	1 1	(mg/AgX1€ル)		自然放置・3日			65℃ · RH50% · 3日			50℃ · R#80% · 3日				
	1 1	第10層	第11層	カブリ	感度	ガンマ	カブリ	感度	ガンマ	カブリ	感度	ガンマ		
24(比較)	なし	-	-	0.41	100	0.59	0,63	89	0,57	0.55	91	0.58		
25 #	(a)	-	30	0,30	98	0,64	0.50	89	0.62	0.48	92	0.63		
28 "	"	15	15	0.27	95	0.67	0.47	87	0.64	0.40	90	0.65		
27 "	"	25	25	0.25	84	0_69	0.44	86	0.63	0.39	84	0.64		
28 "	(b)	150	150	0.40	100	0.60	0.60	90	0.58	0,50	92	0,60		
29(本発明)	91示-13	-	300	0.27	105	0,65	0.29	104	0.65	0,28	105	0.64		
30 "	# 13	60	60	0,25	103	0.66	0.27	105	0.66	0.26	102	0.65		
31 "	" 13	150	150	0,25	100	0.67	0.26	97	0.67	0.25	99	0.66		
32 "	" 16	-	300	0.28	109	0.65	0.30	100	0.66	0.29	104	0.65		
33 "	" 18	60	60	0.27	105	0.66	0.28	102	0.67	0.27	100	0.66		
34 "	# 16	150	150	0.24	103	0.67	0.27	99	0.66	0.25	100	0.66		
35 "	# 23	150	150	0.24	107	0.68	0.26	103	0.67	0.24	106	0.67		

成類No.	カプリ路上発	添加量	100	4 x	イエロー環度
		(%8/y8)	us/AsX1 € 1.	湖白鄉	漂白兔理時間
		第10届	第11届	38°C,2#	38°C,45
24(比較)	φ. Γ	1	1	1.30	1.30
25 "	(*)	,	30	1.33	1.30
, 9Z	Þ	15	15	1.33	1.31
27 %	a	25	22	1.35	1.32
* 82	(9)	150	150	1.30	1.30
30(本発明)	例示-13	90	99	1.29	1.27
31 *	* 13	150	150	1.29	1.28
33 "	" 16	90	09	1,27	1,26
34 "	91 "	150	150	1.28	1.27
35 "	" 23	150	150	1,27	1,27

[発明の効果]

以上の実施例からも明らかなように本発明によれば、可能な優存条件に置かれてもカブリの発生、あるいは感度の減少、ガンマの低下、現像時に現像銀中に溶出するカブリ抑制所による現像抑制などのないハロゲン化銀写真無光材料が得られ、且、カラー感光材料の限線性を方化させることがない。

出順人 小西六写真工業株式会社

手統 袖正 曹

昭和60年10月31日

特許庁及官

1. 事件の表示

昭和60年特許顧第164875号

2. 発明の名称

ハロゲン化銀写真感光材料

3. 袖正をする者

事件との関係 特許出順人 住所 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

名称 (127) 小西六写真工業株式会社

代表取締役 井 手 恵 生 ん 連絡先

₹191

東京都日野市さくら町1番地

小西六写真工業株式会社 (電話 0425-83-1521)

4. 補正命令の日付



5. 補正の対象

明細書の「発明の詳細な説明」の欄

6. 補正の内容

発明の詳細な説明を次の如く補正する。

Ħ	行	初正的	補正後
56	8	均感色素 II	增感色素 [
56	10	対して	対して3×10-5モル
56	15	0.3cc/m²	0.3m2/m²
56	7	チオ酢酸	チオ硫酸